PHOTOCURING RESIN COMPOSITION FOR SEALANT AND SEALING METHOD

Patent number:

JP2001139933

Publication date:

2001-05-22

Inventor:

TAKAMATSU YASUSHI; NAGATA KATSURA; OTA

MASAHIRO; MIZUTA YASUSHI; KIKUTA YOSHIO

Applicant:

MITSUI CHEMICALS INC

Classification:
- international:

B05D7/00; C08G65/18; C09K3/10; G02F1/1339;

H05B33/04; B05D7/00; C08G65/00; C09K3/10;

G02F1/13; H05B33/04; (IPC1-7): C09K3/10; B05D7/00;

C08G65/18; G02F1/1339; H05B33/04

- european:

Application number: JP20000249197 20000811

Priority number(s): JP20000249197 20000811; JP19990228411 19990812

Report a data error here

Abstract of JP2001139933

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a photocuring resin composition for sealant, capable of being cured at a low temperature, excellent in photosensitivity, rapidly curing properties and adhesion, giving high adhesive strength and resistance to moisture permeability to a cured product, giving good productivity, and capable of being suitably used for a flat panel display, such as a liquid crystal display and an electroluminescent display, to obtain a sealant containing the composition, and to provide a sealing method by using the sealant. SOLUTION: This photocuring resin composition for sealant contains (A) a compound having an oxetane ring, (B) a cationic photopolymerization initiator, and (C) a silane coupling agent, and has a viscosity of 0.01-300 Pa.s at 25 deg.C. The sealant containing the photocuring resin composition is used for sealing the liquid crystal display, the electroluminescent display, or the like.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-139933 / (P2001-139933A)

(43)公開日 平成13年5月22日(2001.5.22)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)
CO9K 3/10		C09K 3/10	Z
B05D 7/00		B 0 5 D 7/00	Н
7/24	3 0 1	7/24	301N
			301T
C 0 8 G 65/18		C 0 8 G 65/18	
	審査請求	未請求 請求項の数12 (OL (全 12 頁) 最終 頁に続く
(21)出願番号	特顧2000-249197(P2000-249197)	(71) 出願人 00000588 三井化学	
(22) 出顧日	平成12年8月11日(2000.8.11)		代田区度が関三丁目2番5号
(31)優先権主張番号	特顧平11-228411	神奈川県	横浜市榮区笠間町1190番地 三井
(32)優先日	平成11年8月12日(1999.8.12)	化学株式	会社内
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者 永田 桂	
		神奈川県	横浜市柴区笠間町1190番地 三井
		化学株式	会社内
		(74)代理人 10006783	9
		弁理士	柳原 成
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 シール剤用光硬化型樹脂組成物およびシール方法

(57)【要約】

【課題】 低温での硬化が可能であって、感光性、速硬化性および接着性に優れ、硬化物の接着強度および耐透湿性が高く、しかも生産性も良好であり、液晶、エレクトロルミネッセンスディスプレイ等のフラットパネルにも好適に使用できるシール剤用光硬化型樹脂組成物、シール剤、およびこれを用いるシール方法を得る。

【解決の手段】 (A) オキセタン環を有する化合物、(B) 光カチオン重合開始剤、(C) シランカップリン

グ剤を含有し、25℃の粘度が0.01ないし300P a・sの範囲とするシール剤用光硬化型樹脂組成物を含むシール剤を用いて、液晶またはエレクトロルミネッセンスディスプレイ等をシールする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) オキセタン環を有する化合物、 (B) 光カチオン重合開始剤、および(C)シランカッ プリング剤を含有し、25°Cの粘度が0.01ないし3 00Pa sの範囲であるシール剤用光硬化型樹脂組成

1

【請求項2】 シール剤用光硬化型樹脂組成物が、さら に(D) 微粒子無機フィラーを含有する請求項1記載の シール剤用光硬化型樹脂組成物。

【請求項3】 シール剤用光硬化型樹脂組成物が、さら 10 に(E)エポキシ基を有する化合物を含有する請求項1 または2記載のシール剤用光硬化型樹脂組成物。

【請求項4】 (A) オキセタン環を有する化合物0. 1~99.8重量%、(B) 光カチオン重合開始剤0. 1~10重量%、(C) シランカップリング剤0.1~ 30重量%、(D)微粒子無機フィラー0~70重量 %、および(E)エポキシ基を含有する化合物0~9 9. 7重量%を含有する請求項1ないし3のいずれかに 記載のシール剤用光硬化型樹脂組成物。

せることにより得られる硬化物の80℃95%RH条件 でのフィルム透湿量が250g/(m¹·24h)以下で あり、ガラスに対する接着強度が4.9MPa(50k gf/cm²)以上である請求項1ないし4のいずれか に記載のシール剤用光硬化型樹脂組成物。

【請求項6】 請求項1ないし5のいずれかに記載の光 硬化型樹脂組成物を含むシール剤。

【謂求項7】 請求項1ないし5のいずれかに記載の光 硬化型樹脂組成物を含むフラットパネルディスプレイ用 シール剤。

【請求項8】 請求項1ないし5のいずれかに記載の光 硬化型樹脂組成物を含む液晶またはエレク<u>トロルミネッ</u> センスディスプレイ用シール剤。.....

【請求項9】 請求項6に記載のシール剤を被封止物に 塗布し、硬化させてシールするシール方法。

【請求項10】 請求項8に記載のシール剤を液晶また はエレクトロルミネッセンスディスプレイセルに塗布 し、硬化させてシールするシール方法。

(請求項11) 請求項6 に記載のシール剤の硬化物層 を有する封止物。

【請求項12】 請求項8に記載のシール剤によりシー ルされたセルを有する液晶またはエレクトロルミネッセ ンスディスプレイ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、オキセタン環を有 する化合物からなるシール剤用光硬化型樹脂組成物、お よびこれを用いるフラットパネル等の物品のシール方法 に関する。

(0002)

【従来の技術】近年、電子、電気業界において種々の表 示素子を利用したフラットパネルディスプレイの開発、 製造が行われている。これらのディスプレイの多くはガ ラスやプラスチックなどのフラットパネルからなるセル に表示素子を封止したものである。その代表として、液 晶(LC)ディスプレイ、エレクトロルミネッセンス (EL) ディスプレイが挙げられる。液晶ディスプレイ は、通常、ガラス基板2枚をシール剤により周囲をシー ルして張り合わせ、その中に液晶を封入する。従来、シ ール剤には、熱硬化型エポキシ樹脂が使用されてきた。 しかし、とのような熱硬化型エポキシ樹脂では150℃ ~180℃という高温で2時間程度加熱硬化させる必要 があり、生産性が上がらないという問題があった。一 方、ELディスプレイは、高輝度、高効率、高速応答性 などの点で優れ、次世代のフラットパネルディスプレイ として注目を集めている。素子には、無機EL素子、有 機EL素子があり、無機EL素子は時計のバックライト 等で実用化されている。有機EL素子は、高輝度、高効 率、高速応答性、多色化の点で無機EL素子より優れて 【請求項5】 シール剤用光硬化型樹脂組成物を硬化さ 20 いるが、耐熱性が低く、耐熱温度は60~80°C程度で ある。このため、有機ELディスプレイのシールにおい て、熱硬化型エポキシ樹脂では十分に加熱硬化できない

> 【0003】これらの問題を解決するため、低温速硬化 が可能な光硬化型シール剤の検討が行われている。光硬 化型シール剤は、大きく分け、光ラジカル硬化型シール 剤と光カチオン硬化型シール剤がある。光ラジカル硬化 型シール剤としては主としてアクリル系樹脂が用いられ ており、多様なアクリレートモノマー、オリゴマーを使 30 用できるという利点をもっているが、耐透湿性が不十分 であり、体積収縮率の低減や、接着力の更なる向上が必 要とされていた。一方、光カチオン硬化型シール剤とし ては主としてエポキシ系樹脂が用いられており、接着性 が比較的良好であるが、感光性、速硬化性、耐透湿性に ついて更なる向上が必要とされていた。

[0004]

問題があった。

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、低温 での硬化が可能であって、感光性、速硬化性および接着 性に優れ、硬化物の接着強度および耐透湿性が高く、し 40 かも生産性も良好であり、液晶、エレクトロルミネッセ ンスディスプレイ等のフラットパネルにも好適に使用で きるシール剤用光硬化型樹脂組成物、シール剤、および これを用いるシール方法を提供することにある。

[0005]

(課題を解決するための手段) 本発明者らは、鋭意検討 した結果、従来のシール剤用光硬化型樹脂組成物が有し ていた問題点を、オキセタン環を有する化合物、光カチ オン重合開始剤、およびシランカップリング剤を使用す ることにより解決でき、粘度を適当に制御することによ 50 り、感光性、速硬化性、接着性、耐透湿性、耐熱性が良

好なシール剤用光硬化型樹脂組成物を実現できることを 見出し、この発明を完成させるに至った。

[0006] 本発明は次のシール剤用光硬化型樹脂組成物、シール剤およびシール方法である。

- (1)(A)オキセタン環を有する化合物、(B)光カチオン重合開始剤、および(C)シランカップリング剤を含有し、25℃の粘度が0.01ないし300Pa・sの範囲であるシール剤用光硬化型樹脂組成物。
- (2)シール剤用光硬化型樹脂組成物が、さらに(D) 微粒子無機フィラーを含有する上記(1)記載のシール 10 剤用光硬化型樹脂組成物。
- (3)シール剤用光硬化型樹脂組成物が、さらに(E) エポキシ基を有する化合物を含有する上記(1)または (2)記載のシール剤用光硬化型樹脂組成物。
- (4)(A)オキセタン環を有する化合物 0.1~9 9.8 重量%、(B)光カチオン重合開始剤 0.1~1 0重量%、(C)シランカップリング剤 0.1~30重量%、(D)微粒子無機フィラー0~70重量%、および(E)エポキシ基を含有する化合物 0~99.7重量%を含有する上記(1)ないし(3)のいずれかに記載 20のシール剤用光硬化型樹脂組成物。
- (5)シール剤用光硬化型樹脂組成物を硬化させることにより得られる硬化物の 80° C95%RH条件でのフィルム透湿量が250g/(m° ·24h)以下であり、ガラスに対する接着強度が4.9MPa(50kgf/cm $^{\circ}$)以上である上記(1)ないし(4)のいずれかに記載のシール剤用光硬化型樹脂組成物。
- (6)上記(1)ないし(5)のいずれかに記載の光硬 化型樹脂組成物を含むシール剤。
- - (8)上記(1)ないし(5)のいずれかに記載の光硬 化型樹脂組成物を含む液晶またはエレクトロルミネッセ ンスディスプレイ用シール剤。
 - (9)上記(6)に記載のシール剤を被封止物に塗布し、硬化させてシールするシール方法。
 - (10)上記(8)に記載のシール剤を液晶またはエレクトロルミネッセンスディスプレイセルに塗布し、硬化させてシールするシール方法。
 - (11)上記(6) に記載のシール剤の硬化物層を有する封止物。
 - (12)上記(8) に記載のシール剤によりシールされたセルを有する液晶またはエレクトロルミネッセンスディスプレイ。

[0007]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 [(A)オキセタン環を有する化合物]本発明で用いる オキセタン環を有する化合物(A)は、下記式(1)で 表されるオキセタン環を少なくとも1つ有する化合物で あればいずれでも使用することができる。例えばオキセタン環を1ないし15含有する化合物が挙げられ、好ましくは1ないし10含有する化合物、特に好ましくは1ないし4含有する化合物である。

[8000]

(化1)

【0009】 <オキセタン環を1個有する化合物>オキセタン環を1個有する化合物としてはオキセタン環を1個有する化合物であればいずれでも用いることができるが、下記の化合物が好適に用いることができる。例えば、下記式(2)で示される化合物等が挙げられる。【0010】

(化2)

【0011】式(2)において、乙は酸素原子または硫 黄原子を示す。R¹は水素原子、フッ素原子、メチル 基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘ キシル基等の炭素原子数1~6個のアルキル基、トリフ ルオロメチル基、パーフルオロメチル基、パーフルオロ エチル基、パーフルオロブロビル基等の炭素原子数 1~ 6個のフルオロアルキル基、フェニル基、ナフチル基等 の炭素数6~18のアリール基、フリル基またはチェニ ル基である。R¹は、水素原子、メチル基、エチル基、 プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基等の炭 素原子数1~6個のアルキル基、1-プロペニル基、2 ープロペニル基、2-メチル-1-プロペニル基、2-メチルー2-プロペニル基、1-ブテニル基、2-ブテ ニル基、3-ブテニル基等の炭素原子数2~6個のアル ケニル基:ベンジル基、フルオロベンジル基、メトキシ ベンジル基、フェネチル基、スチリル基、シンナミル 基、エトキシベンジル基等の置換または非置換の炭素原 子数7~18のアラルキル基:フェノキシメチル基。フ ェノキシエチル基等のアリーロキシアルキル基等のその 他の芳香環を有する基:エチルカルボニル基、プロビル カルボニル基、ブチルカルボニル基等の炭素原子数2~ 6個のアルキルカルボニル基;エトキシカルボニル基、 プロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基等の炭 素原子数2~6個のアルコキシカルボニル基:エチルカ ルバモイル基、プロピルカルバモイル基、ブチルカルバ モイル基、ペンチルカルバモイル基等の炭素原子数2~ 6個のN-アルキルカルバモイル基が挙げられる。また 本発明の効果を阻害しない範囲で上記以外の置換基が置 換していてもよい。

表されるオキセタン環を少なくとも1つ有する化合物で 50 【0012】オキセタン環を1個有する化合物のより具

体的な例としては、3-エチル-3-ヒドロキシメチル オキセタン、3-(メタ)アリルオキシメチル-3-エ チルオキセタン、(3-エチル-3-オキセタニルメト キシ) メチルベンゼン、4-フルオロー[1-(3-エ チル-3-オキセタニルメトキシ)メチル)ベンゼン、 4-メトキシー〔1-(3-エチル-3-オキセタニル メトキシ) メチル] ベンゼン、〔1-(3-エチル-3 -オキセタニルメトキシ) エチル} フェニルエーテル、 イソプトキシメチル (3-エチル-3-オキセタニルメ チル) エーテル、イソボルニルオキシエチル (3-エチ 10 ルー3-オキセタニルメチル) エーテル イソボルニル (3-エチル-3-オキセタニルメチル) エーテル、2 -エチルヘキシル(3-エチル-3-オキセタニルメチ ル) エーテル、エチルジエチレングリコール(3-エチ ルー3-オキセタニルメチル) エーテル、ジシクロペン タジエン (3-エチル-3-オキセタニルメチル) エー テル、ジシクロペンテニルオキシエチル (3-エチル-3-オキセタニルメチル) エーテル、ジシクロペンテニ ルエチル (3-エチル-3-オキセタニルメチル) エー テル、テトラヒドロフルフリル(3-エチル-3-オキ 20 プロビレン基、ブチレン基等の線状あるいは分岐状の炭 セタニルメチル) エーテル、テトラブロモフェニル(3 -エチル-3-オキセタニルメチル) エーテル、2-テ トラブロモフェノキシエチル (3-エチル-3-オキセ タニルメチル) エーテル、トリプロモフェニル (3-エ チルー3ーオキセタニルメチル)エーテル、2ートリブ ロモフェノキシエチル (3-エチル-3-オキセタニル メチル) エーテル、2-ヒドロキシエチル (3-エチル -3-オキセタニルメチル) エーテル、2-ヒドロキシ プロビル (3-エチル-3-オキセタニルメチル) エー テル、ブトキシエチル (3-エチル-3-オキセタニル 30 メチル) エーテル、ペンタクロロフェニル (3-エチル -3-オキセタニルメチル) エーテル、ペンタブロモフ*

* ェニル(3-エチル-3-オキセタニルメチル)エーテ ル ボルニル (3-エチル-3-オキセタニルメチル) エーテル等が挙げられる。

【0013】<オキセタン環を2個有する化合物>2個 のオキセタン環を有する化合物としては、下記式

(3)、(4)で示される化合物が挙げられる。 [化3]

$$R^1$$
 O R^3 O R^1 \cdots O

$$R^1 \longrightarrow 0 \longrightarrow R^1 \longrightarrow (4)$$

【0014】式(3)、(4) において、R'は式 (2)のR'と同じものを示す。式(3)、(4)中の R'は互いに同じでも異なっていてもよい。

【0015】式(3)において、R'は、エチレン基、 素原子数1~20のアルキレン基、ポリ(エチレンオキ シ) 基、ポリ(プロピレンオキシ) 基等の線状あるいは 分枝状の炭素原子数1~120のポリ(アルキレンオキ シ) 基、プロペニレン基、メチルプロペニレン基、ブテ ニレン基等の線状あるいは分枝状の不飽和炭素水素基、 カルボニル基、カルボニル基を含むアルキレン基、分子 鎖の途中にカルバモイル基を含むアルキレン基である。 また、R'は、下記式(5)~(8)で示される基から 選択される多価の基でもよい。

[0016]

【化4】

$$(R^{4})_{x}$$

$$(R^{4})_{x}$$

$$(R^{4})_{x}$$

$$(R^{5})_{x}$$

$$(CH_{2})_{3}$$

$$Si - O + (Si - O)_{y}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{6}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{7}$$

$$R^{8}$$

$$R^{8}$$

$$R^{9}$$

【0017】式(5)、(6)において、R*は、水素 原子、メチル基、エチル基、プロビル基、ブチル基等の 炭素原子数1~4個のアルキル基、メトキシ基、エトキ 50 子、ニトロ基、シアノ基、メルカプト基、低級アルキル

シ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素原子数1~4 個のアルコキシ基、塩素原子、臭素原子等のハロゲン原

* (15)

カルボキシル基、カルボキシル基、または、カルバモイ ル基であり、Xは1~4の整数である。

【0018】式(7)において、R'は、酸素原子、硫 黄原子、メチレン基、-NH-、-SO-、-SO , - 、 - C (CF,), - または- C (CH,), - であ る。

【0019】式(8)において、Rfは、メチル基、エ チル基、プロビル基、ブチル基等の炭素原子数1~4の アルキル基、フェニル基、ナフチル基等の炭素原子数6 ある。R'はメチル基、エチル基、プロビル基、ブチル 基等の炭素原子数1~4のアルキル基、フェニル基、ナ フチル基等の炭素原子数6~18のアリール基である。 またR'は、下記式(9)で示される基でもよい。

[0020]

アルキル基、フェニル基、ナフチル基等の炭素原子数6 ~18のアリール基であり、yは、0~200の整数で 10 ~18のアリール基である。zは、0~100の整数で ある。 【0022】具体的なオキセタン環を2個有する化合物

としては下記式(10)、(11)が挙げられる。 (166)

【0023】具体的なオキセタン環を2個有する化合物 としてさらに、3、7-ビス(3-オキセタニル)-5 -オキサーノナン、1、4-ビス〔(3-エチル-3-オキセタニルメトキシ)メチル)ベンゼン、1.2-ビ ス((3-エチル-3-オキセタニルメトキシ)メチ ル〕エタン、1,2-ビス〔(3-エチル-3-オキセ 30 式(12)で示される化合物等が挙げられる。 タニルメトキシ) メチル] プロパン、エチレングリコー ルビス(3-エチルー3-オキセタニルメチル)エーテ ル、ジシクロペンテニルビス(3-エチル-3-オキセ タニルメチル) エーテル、トリエチレングリコールビス (3-エチル-3-オキセタニルメチル)エーテル、テ トラエチレングリコールビス(3-エチル-3-オキセ タニルメチル) エーテル、トリシクロデカンジイルジメ チレンビス(3-エチル-3-オキセタニルメチル)エ ーテル、1,4ービス((3-エチル-3-オキセタニ チル-3-オキセタニルメトキシ)メチル]ヘキサン、 ポリエチレングリコールビス(3-エチル-3-オキセ タニルメチル)エーテル、EO変性ビスフェノールAビ ス(3-エチル-3-オキセタニルメチル)エーテル、 PO変性ビスフェノールAビス(3-エチル-3-オキ セタニルメチル) エーテル、E〇変性水添ビスフェノー ルAビス(3-エチル-3-オキセタニルメチル)エー テル、PO変性水添ビスフェノールAビス(3-エチル

-3-オキセタニルメチル) エーテル、EO変性ビスフ ェノール F ビス (3-エチル-3-オキセタニルメチ ル)エーテル等が挙げられる。

【0024】 <オキセタン環を3個以上有する化合物> 3個以上のオキセタン環を有する化合物としては、下記

[0025]

(化7)

$$R^1 \longrightarrow O \longrightarrow R^9 \longrightarrow \cdots (12)$$

【0026】式(12)において、R'は式(2)のR' と同じものを示す。式(12)中のR'は互いに同じで も異なっていてもよい。R'は、3~10価の有機基を ルメトキシ) メチル] ブタン、1,6-ビス〔(3-エ 40 示し、例えば、下記式(13)~(15)で示される基 等の炭素原子数1~30の分枝状または線状のアルキレ ン基、下記式(16)で示される基等の分枝状ポリ(ア ルキレンオキシ)基または下記式(17)または式(1 8) で示される線状または分枝状ポリシロキサン含有基 等が挙げられる。jは、R°の価数に等しい3~10の 整数を示す。

[0027]

[化8]

10

$$CH_{2} - | CH_{2} -$$

$$\begin{array}{c} CH_{2} + OCH_{2}CH_{2} \\ - (CH_{2}CH_{2}O)_{L} - CH_{2} + CH_{2}CH_{3} - \cdots (16) \\ CH_{2} + (OCH_{2}CH_{2})_{L} - \end{array}$$

$$-CH_{2}-CH-CH_{2}-Si-O-Si-CH_{2}-CH-CH_{2}-\cdots (17)\\ -CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}-CH_{3}-CH_{2}-CH-CH_{2}-\cdots (17)$$

[0028]

【0029】式(13) において、R¹⁰はメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ベンチル基、ヘキシル基等の炭素原子数1~6個のアルキル基である。式(16)において、Lは1~10の整数であり、互いに同一でも異なっていてもよい。

【0030】3個以上のオキセタン環を有する化合物の 具体例としては、下記式(19)、式(20)で示され 40 る化合物等が挙げられる。

[0031]

[1210]

$$\begin{pmatrix}
CH_3 \\
Si-O
\end{pmatrix}
Si$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$R^{11} \xrightarrow{Q} CH_2 \qquad R^{11} \qquad \cdots (20)$$

$$CH_2 \qquad CH_2 \qquad CH_2$$

$$CH_2 \qquad CH_2$$

【0032】式(20)において、R'は式(2)のR' と同じものを示す。式(20)中のR'は互いに同じで 50 も異なっていてもよい。R'は式(9)のR'と同じもの

を示す。ここで式(20)中のR*は互いに同じでも異 なっていてもよい。Rいはメチル基、エチル基、プロピ ル基、ブチル基等の炭素原子数1~4のアルキル基また は炭素原子数3~12のトリアルキルシリル基(トリア ルキルシリル基中の、アルキル基は互いに同一でも異な っていてもよい。例えばトリメチルシリル基、トリエチ ルシリル基、トリプロピルシリル基、トリブチルシリル 基等である)である。R¹¹は互いに同じでも異なってい てもよい。 Γは1~10の整数を示す。

より具体的な例は、トリメチロールプロパントリス(3 -エチル-3-オキセタニルメチル)エーテル、ペンタ エリスリトールトリス(3-エチル-3-オキセタニル メチル) エーテル、ペンタエリスリトールテトラキス (3-エチル-3-オキセタニルメチル) エーテル、ジ ペンタエリスリトールヘキサキス (3-エチル-3-オ キセタニルメチル) エーテル、ジベンタエリスリトール* *ペンタキス(3-エチル-3-オキセタニルメチル)エ ーテル、ジベンタエリスリトールテトラキス(3-エチ ルー3ーオキセタニルメチル)エーテル、カプロラクト ン変性ジベンタエリスリトールヘキサキス(3-エチル -3-オキセタニルメチル) エーテル、ジトリメチロー ルプロバンテトラキス(3-エチル-3-オキセタニル メチル) エーテル等が挙げられる。

【0034】(高分子量化合物)さらに、オキセタン環 を有する化合物(A)としては、上述の例以外にも、ゲ 【0033】3個以上のオキセタン環を有する化合物の 10 ルパーミエーションクロマトグラフィーで測定したポリ スチレン換算の数平均分子量1000~5000程度の 高分子量を有する化合物も挙げられる。このような例と して、以下の式(21)~(23)で表される化合物が 挙げられる。

> [0035] (化111)

【0036】式(21)において、pは20~200の 整数である。式(22)において、aは15~200の 整数である。式(23)において、sは20~200の 整数である。

【0037】とれらのオキセタン環を有する化合物

(A)は、1種単独であるいは2種以上を組み合わせて 使用することができる。オキセタン環を1個有する化合 物のみを用いると、鎖状の重合体が得られるが、オキセ タン環を1個有する化合物とオキセタン環を2個以上有 する化合物を単独であるいは組合せて用いると、架橋に 40 塩は、光反応し、ルイス酸を放出する化合物である。 より3次元構造となるので、目的に応じてこれらを組合 せて用いることができる。本発明ではオキセタン環を有※

 $[R^{13}, R^{13}, R^{14}, R^{13}, W]_{*}^{*}[MX_{*,*}]_{*}^{*} \cdots (24)$

式(24)において、カチオンはオニウムイオンであ b, Wt. S. Se, Te, P. As, Sb, Bi, O. I. Br. Cl. $\pm k$ tdN \equiv N $\mp k$ 50. R¹². R''、R''、およびR''は同一または異なる有機基であ り、a、b、cおよびdはそれぞれ0~3の整数であっ て、(a+b+c+d)はWの価数に等しい。Mは、ハ ロゲン化錯体 [MX...] の中心原子を構成する金属ま

※する化合物(A)を含有することにより、感光性、速硬 化性に優れる組成物が得られる。

【0038】「(B) 光カチオン重合開始剤1本発明で用 いる光カチオン重合開始剤(B)は、光により、(A) 成分の樹脂のカチオン重合を開始する化合物であり、こ のような機能を有する化合物であれば特に限定はなく、 いずれでも使用することができる。光カチオン重合開始 剤の好ましい例として下記式(24)で表される構造を 有するオニウム塩を挙げることができる。このオニウム

[0039]

(化12)

たはメタロイドであり、例えば、B、P、As、Sb. Fe, Sn, Bi, Al, Ca, In, Ti, Zn, S c、V、Cr、Mn、Co等である。Xは例えば、F、 Cl、Br等のハロゲン原子であり、mはハロゲン化物 錯体イオンの正味の電荷であり、nはMの原子価であ る。

【0040】式(24)においてオニウムイオンの具体

効果がある。

例としては、ジフェニルヨードニウム、4-メトキシジ フェニルヨードニウム、ビス (4-メチルフェニル) ヨ ードニウム、ビス(4 - t e r t - ブチルフェニル)ヨ 🛴 🖰 明の樹脂組成物はエポキシ基を有する化合物 (E) を含 ードニウム、ビス (ドデシルフェニル) ヨードニウム. 「「リフェニルスルホニウム」ジフェニルー4ーチオフェ ノキシフェニルスルホニウム、ビス〔4-(シフェニル〕 (スルフォニオ) -フェニル) スルフィド、ピス (4-(ジ(4-(2-ヒドロキシエチル) フェニル) スルホ ニオ) -フェニル] スルフィド、! n' - 2、4 - (シク ロペンタジェニル) (1, 2, 3, 4, 5, 6-n-(メチルエチル)ベンゼン]-鉄(1+)等が挙げられ

【0041】式(24)において陰イオンの具体例とし ては、テトラフルオロボレート、ヘキサフルオロホスフ ェート、ヘキサフルオロアンチモネート、ヘキサフルオ ロアルセネート、ヘキサクロロアンチモネート等が挙げ られる。 これらの光カチオン重合開始剤は、1種単独で あるいは2種以上を組み合わせて使用することができ る。(B)成分は光硬化型樹脂組成物には必須な成分で ある。

【0042】[(C)シランカップリング剤]本発明で用 いるシランカップリング剤は、一般にガラスおよび高分 子物質の接着性を高めるために用いられている改質剤で あるが、ガラス以外の無機および有機の基材に対する接 着性をも改善するものである。このようなシランカップ リング剤としては、エポキシ基、カルボキシル基、メタ クリロイル基、イソシアネート基等の反応性基を有する シラン化合物が挙げられる。具体的には、トリメトキシ シリル安息香酸、アーメタクリロキシプロピルトリメト キシシラン、ビニルトリアセトキシシラン、ビニルトリ メトキシシラン、ャーイソシアナトプロピルトリエトキ シシラン、アーグリシドキシプロピルトリメトキシシラ ン、8-(3,4-エポキシシクロヘキシル)エチルト リメトキシシラン等が挙げられる。これらの(C)成分 は、1種単独であるいは2種以上を組み合わせて使用す ることができる。(C)成分を含有することにより接着 力が向上する。

【0043】[(D)微粒子無機フィラー]本発明の樹脂 組成物は微粒子無機フィラー(D)を含有することが好 ましい。微粒子無機フィラーとは、一次粒子の平均径が 40 0.005~10μmの無機フィラーである。具体的に は、シリカ、タルク、アルミナ、雲母、炭酸カルシウム 等が挙げられる。微粒子無機フィラーは、表面未処理の もの、表面処理したものともに使用できる。表面処理し た微粒子無機フィラーとして、例えば、メトキシ基化、 トリメチルシリル基化、オクチルシリル基化、またはシ リコーンオイルで表面処理した微粒子無機フィラー等が 挙げられる。これらの(D)成分は、1種単独であるい は2種以上を組み合わせて使用することができる。 微粒 子無機フィラーは、耐透湿性、接着力、揺変性付与等に 50

(0044)[(E)エポキシ基を有する化合物]本発 有することが好ましい。エポキシ基を有する化合物

(E)としては以下のものが例示できる。例えば、エボ キシ基を1個有する化合物としては、フェニルグリシジ ルエーテル、ブチルグリシジルエーテル等があり、エボ キシ基を2個以上有する化合物としては、ヘキサンジオ ールジグリシジルエーテル、テトラエチレングリコムル - ジグリシジルエーテル_、ネオペンチルグリコールジグリ シジルエーテル、トリメチロールプロパントリグリシジ ルエーテル、ピスフェノールA ジグリシジルエーテル、 ビスフェノールトジグリシジルエーテル、ノボラック型 エポキシ化合物等が挙げられる。また、脂環式エポキシ 基を有する化合物として、例えば、下記式(25)、

(26)で表される化合物等も挙げられる。 これらの (E)成分は、1種単独であるいは2種以上を組み合わ せて使用することができる。(E)成分の添加は、シー ル剤の接着性、耐熱性を改良させるのに有効である。 [0045]

20 [1613]

【〇〇46】本発明のシール剤用光硬化型樹脂組成物は 上記(A)~(C)成分を必須成分とし、(D)、

(E)成分を任意成分として含む組成物である。これら 各成分の配合割合は通常、(A)成分0.1~99.8 重量%、好ましくは1~93.4重量%、さらに好まし くは3~86重量%、(B)成分0.1~10重量%、 好ましくは0.3~8重量%、さらに好ましくは0.5 ~6 重量%、(C) 成分0.1~30重量%、好ましく は0.3~20重量%、さらに好ましくは0.5~10 重量%、(D)成分0~70重量%、好ましくは5~6 ○重量%、さらに好ましくは10~50重量%、(E) 成分0~99. 7重量%、好ましくは1~93. 4重量 %、さらに好ましくは3~86重量%である。 【0047】[その他の成分] 本発明の樹脂組成物に

は、本発明の効果を損なわない範囲においてその他カチ オン重合性化合物、その他樹脂成分、充填剤、改質剤、 安定剤等その他成分を含有させることができる。 【0048】<他のカチオン重合性化合物>他のカチオ ン重合性化合物としては、例えば、オキソラン化合物、 環状アセタール化合物、環状ラクトン化合物、チィラン 化合物、チエタン化合物、スピロオルソエステル化合 物、ビニルエーテル化合物、エチレン性不飽和化合物、

環状エーテル化合物、環状チオエーテル化合物、ビニル 化合物等が挙げられる。これらは、1種単独でも複数種 を組み合わせて使用してもよい。

15

【0049】<他の樹脂成分>他の樹脂成分としては、例えば、ボリアミド、ボリアミドイミド、ボリウレタン、ボリブタジェン、ボリクロロブレン、ボリエーテル、ボリエステル、スチレンーブタジェンースチレンブロック共重合体、石油樹脂、キシレン樹脂、ケトン樹脂、セルロース樹脂、フッ素系オリゴマー、シリコン系オリゴマー、ボリスルフィド系オリゴマー、アクリルゴ 10ム、シリコンゴム等が挙げられる。これらは、1種単独でも複数種を組み合わせて使用してもよい。

【0050】 <充填剤 > 充填剤 > 充填剤 としては、例えば、ガラスピーズ、スチレン系ポリマー粒子、ジビニルベンゼン系ポリマー粒子、メタクリレート系ポリマー粒子、エチレン系ポリマー粒子、プロピレン系ポリマー粒子等が挙げられる。これらは、1種単独でも複数種を組み合わせて使用してもよい。

【0051】<改質剤>改質剤としては、例えば、重合開始助剤、老化防止剤、レベリング剤、濡れ性改良剤、界面活性剤、可塑剤、紫外線吸収剤等が挙げられる。これらは、1種単独でも複数種を組み合わせて使用してもよい。

【0052】[樹脂組成物の調製]本発明のシール剤用光硬化型樹脂組成物は、各組成物を均一に混合し、粘度が25℃において0.01~300Pa·sになるように調製する。25℃において0.01~300Pa·sの粘度範囲はフラットパネルディスプレイ等の基材への塗布作業がより効率的に実施でき、各組成の混合安定性が良い。粘度範囲は、25℃において0.1~100P 30a·sであることがより好ましい。樹脂組成物の粘度は、成分の種類や配合比等を選択し、場合によってはその他の成分を添加することにより調整することができる。(A)成分および(E)成分は低分子量の場合は常温で液状であるので、このような成分中に他の固形成分を溶解または分散させるように配合すると、上記粘度に容易に調整することができる。また、粘度が高い場合は、3本ロール等を使用する常法により混練すれば良い

【0053】 [シール剤] 本発明のシール剤はこのような樹脂組成物を含むものである。シール剤は上記樹脂組成物のみからなるものでもよく、また上記樹脂成分とともに他の成分を含んでいてもよい。他の成分としては例えばスペーサとして用いる有機または無機の粒状物などがあげられる。

【0054】[シール方法] 本発明のシール方法は、上記のような樹脂組成物を含むシール剤を被封止物に塗布し、光を照射して硬化させることによりシールして封止物を得る。被封止物としては、液晶、エレクトロルミネッセンスディスプレイ等のフラットパネルからなるセル 50

が代表的なものとして挙げられるが、CCD等の半導体 素子を収納するケースとリッドからなる半導体装置、そ の他気密状態にシールして湿気の透過を防止する構造の ものが含まれる。

【0055】シール剤のディスプレイ基材等の部材への 塗布方法は、均一にシール剤が塗布できれば塗布方法に 制限はない。例えばスクリーン印刷やディスペンサーを 用いて塗布する方法等公知の方法により実施すればよ い。ディスプレイセルの場合、ディスプレイ基材間にデ ィスプレイ素子を封入するように、基材間にシール剤を 介在させて貼り合わせ、光を照射することにより、シー ル剤を低温にて硬化させてディスプレイセルを形成す る。ことで使用できる光源としては、所定の作業時間内 で硬化させることができるものであればいずれでも良 い。通常、紫外線光、可視光の範囲の光が照射できる光 源を用いる。より具体的には、低圧水銀灯、高圧水銀 灯、キセノンランプ、メタルハライド灯等が挙げられ る。また、通常、照射光量は、照射光量が過少である場 合には、樹脂組成物の未硬化部が残存しない範囲また は、接着不良が発生しない範囲で適宜選定できるが、通 常500~3000mJ/cm'である。 照射量の上限 は特にはないが過多である場合には不要なエネルギーを 浪費し生産性が低下するので好ましくない。

【0056】被封止物に、上記シール剤を塗布し、光照射により樹脂組成物を硬化させることにより、シール剤は硬化物となり、被封止物はシールされて封止物が得られる。こうして得られる封止物としては、例えば被封止物が液晶またはエレクトロルミネッセンス等のセルである場合には、それらのディスプレイ装置が得られ、またCCD等の半導体装置の場合も、同様にシールされた半導体装置が得られる。

【0057】…[硬化物の物性値] 樹脂組成物の硬化物の物性は次のようにして測定することができる。

(フィルム透湿量) JIS Z0208に準じて光硬化させた樹脂組成物フィルム(厚み100μm)の透湿量を測定する。

(接着強度)接着強度は、2枚のガラス板間に樹脂組成物(厚み100μm)をはさみ、光照射し、接着させ、 これら2枚のガラス板を引き剥がすときの接着強度を引っ張り速度は2mm/minで測定する。

【0058】本発明のシール剤用光硬化型樹脂組成物は、その硬化物の80℃95%RH条件でのフィルム透湿量が250g/(m²・24h)以下であり、ガラスに対する接着強度が4.9MPa(50kgf/cm²)以上である。これらの条件を満足する光硬化型樹脂組成物は、耐透湿性、接着性のバランスがとれ、シール剤として好適である。通常、これらの条件を共に満足することは難しいが、本発明のシール剤用光硬化型樹脂組成物を使用することにより可能になる。

[0059]

【発明の効果】以上の通り、本発明によればオキセタン 環を有する化合物、光カチオン重合開始剤、およびシラ ンカップリング剤を使用し、粘度を制御することによ り、低温での硬化が可能であって、感光性、速硬化性お よび接着性に優れ、硬化物の接着強度および耐透湿性が 高く、しかも生産性も良好であり、液晶、エレクトロル ミネッセンスディスプレイ等のフラットパネルにも好適 に使用できるシール剤用光硬化型樹脂組成物、シール 剤、およびこれを用いるシール方法が得られる。

[0060]

(実施例)以下、本発明の実施例を説明するが、本発明 はこれら実施例に限定されるものではない。

【0061】 <測定法>得られた樹脂組成物および硬化 物について以下の評価を行った。

(粘度) 粘度樹脂組成物の粘度を25℃で回転円錐-円 盤粘度計によって測定した。

(硬化性)硬化性は、ガラス板に樹脂組成物を膜厚10 Oμmで塗布し、光照射後の塗膜の硬化状態を指触によ× *り評価した。

〇:硬化、 △:一部硬化、 ×:未硬化

(接着強度)上述の方法で測定した。

(フィルム透湿量)上述の方法で測定した。

【0062】<原材料>

(オキセタン環を有する化合物(A))

オキセタンa-1: 1, 4-ピス[(3-エチル-3-オキセタニルメトキシ)メチル]ベンゼン

オキセタン a-2: 3-エチル-3-ヒドロキシメチ 10 ルオキセタン

(光カチオン重合開始剤(B))

光カチオン重合開始剤 b - 1:式(27)で表される化 合物。

【0063】光カチオン重合開始剤b-2:式(28) で表される化合物。

[0064]

【化14】

【0065】(シランカップリング剤(C))

シランカップリング剤 c-1:アーグリシドキシプロピ ルトリメトキンシラン(微粒子無機フィラー(D))

微粒子シリカd-1:1次粒子の平均径が1μmの表面 未処理、微粒子タルク。

微粒子シリカd-2:1次粒子の平均径が12nmの表 面未処理、微粒子シリカ。(エポキシ基を有する化合物 (E)

エポキシ化合物e-1:ビスフェノールFジグリシジル

エポキシ化合物 e-2:式(29)で表される化合物。 エポキシ化合物 e-3:式(30)で表される化合物。 エポキシ化合物 e-4:式(25)で表される化合物。 [0066]

(化15]

30 · · · (29)

40 【0067】<実施例1>

(樹脂組成物の調製)表1に示す配合処方により、オキセ タン環を有する化合物(A)成分としてオキセタンa-1(1,4-ビス[(3-エチル-3-オキセタニルメ トキシ) メチル] ベンゼン) を94重量部、光カチオン 重合開始剤(B)成分として光カチオン重合開始剤b-1 (式(27))を3重量部、シランカップリング剤 (C) 成分としてシランカップリング剤c-1(γ-グ リシドキシプロピルトリメトキシシラン)を3重量部配 合し、1時間攪拌するととにより、透明な液状の樹脂組

50 成物を得た。

19

* (0068) <実施例2~8>表1に示す組成の成分を 使用した以外は、実施例1と同様にして、樹脂組成物を 調製し、評価を行った。結果を表2に示す。

[0069]

* 【表1】

		実施例						
	1	2	3	4	5	6	7	В
(A) 成分 オキセタン a - 1	3 5	3 5	4 5	63	70	63	70	9 4
(A) 成分 オキセタン a-2				10		2 1	2 4	
(B) 成分 光カチオン宣合開 始剤 b-1	3		3	3	3	3	3	3
(B) 成分 光カチオン重合開 始剤 b-2		3		İ				
(C) 成分 シランカップリング剤 c = 1	3	3	3	3	3	3	3	3
(D) 成分 微粒子タルク d — 1	30	30						
D)成分 微粒子シリカ d — 2			10	10		10		
(E) 成分 エポキシ化合物 a-1	29	29	39					
(E) 成分 エポキシ化合物 e-2			j	11	2 4			

[0070]

※ ※【表2】

	実施例									
	1	2	3	4	5	6	7	8		
粘度(mPa·s)	60000	60000	50000	2500	150	2000	107	134		
硬化性	0	0	ō	0	0	0	0	0		
接着強度 (NPa)	24. 0	20.6	22. 5	24. 0	22. 6	14.5	11.8	8. 7		
フィルム透湿量 40℃90%RH (g/(㎡・24h))	5	5	5	18	24	19	23	20		
フィルム透湿量 80°C95%RH (g/(m²·24h))	99	90	101	150	200	170	190	180		

[0071] <比較例1~8>表3に示す組成の成分を 40 [0072] 使用した以外は、実施例1と同様にして、樹脂組成物を 【表3】調製し、評価を行った。結果を表4に示す。

22

	比較例							
	1	2	3	4	5	6	7	8
(A) 成分	97							
オキセタン								
a - 1								
(B) 成分	3	3	3	3	3	3	3	3
光カチオン重合開					1			
始剤 6-1								
(日) 成分								, i
光カチオン重合開								
始剤 b-2								
(C) 成分		3	3	3	3	3	3	3
シランカップ・リング・剤					i			
c-1		<u> </u>			L			
(D) 成分						30	30	30
微粒子タルク					!			
d – 1								
(E)成分		94	ļ		1	6 4		
エポキシ化合物	1		1		-			
e — 1	i							
(E)成分			94	!	30		64	
エポキシ化合物	1	<u> </u>			1		1	
a - 2	<u> </u>	i						
(E) 成分	i			94			1	
エポキシ化合物	į	į			l		İ	
e-3	·		L	i		L		
(E) 成分			1	İ	64			64
エポキシ化合物	!	!	l	:				
0-4	Ì	İ	<u> </u>	l			<u>L</u>	

[0073]

* * (表4)

	上較例									
	1	2	3	4	5	6	7	8		
粘度(mPa·s)	137	3000	150	12	330	60000	60000	50000		
硬化性	0	0	0	×	0	0	0	0		
接着強度(MPa)	4. 5	4.9	18. 2	_	5.7	3. 3	3, 5	4. 4		
フィルム透湿量 40℃90炯H (g/(㎡・24h))	19	26	56	_	25	23	46	23		
フィルム透湿量 80℃95%RH (g/(g²·24h))	170	300	800	_	380	270	650	330		

フロントページの続き

(S1)Int.Cl.⁷

識別記号 505 FΙ

テーマコード(参考)

G02F 1/1339

G 0 2 F 1/1339

505

H O 5 B 33/04

(72)発明者 太田 正博

H 0 5 B 33/04

東京都千代田区蔵が関三丁目2番5号 三

井化学株式会社内

(72)発明者 水田 康司

神奈川県横浜市栄区笠間町1190番地 三井

化学株式会社内

(72)発明者 菊田 佳男

神奈川県横浜市栄区笠間町1190番地 三井

化学株式会社内

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.